# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

#### 世界知的所有権級関 国際 事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 A61K 31/70, 9/08 // C07H 15/26

A1

(11) 国際公開番号

WO98/25629

(43) 国際公開日

1998年6月18日(18.06.98)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/04544

(22) 国際出願日

1997年12月10日(10.12.97)

(30) 優先権データ

特願平8/329901

1996年12月10日(10.12.96)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) シーシーアイ株式会社(CCI CORPORATION)[JP/JP] 〒501-32 岐阜県関市新迫間12番地 Gifu, (JP)

(71) 出願人;および

(72) 発明者

吉川敏一(YOSHIKAWA, Toshikazu)[JP/JP]

〒611 京都府宇治市菟道荒槓1-51 Kyoto, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

吉田憲正(YOSHIDA, Norimasa)[JP/JP]

〒606 京都府京都市左京区下鴨北園町76 Kyoto, (JP)

村瀬博宣(MURASE, Hironobu)[JP/JP]

〒502 岐阜県岐阜市長良2435番地の178 Gifu, (JP)

(74) 代理人

弁理士 八田幹雄, 外(HATTA, Mikio et al.)

〒102 東京都千代田区二番町11番地9

ダイアパレス二番町 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 CA, CN, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: PROPHYLACTIC AND THERAPEUTIC AGENT FOR INFLAMMATORY INTESTINAL DISEASES

(54)発明の名称 炎症性腸疾患予防および治療剤

$$R^{5}O$$

$$\stackrel{R^{1}}{\underset{\mathbb{R}^{3}}{\longrightarrow}}O$$

$$(CH_{2})_{n}(X)_{m}$$

$$(1)$$

(57) Abstract

A prophylactic and therapeutic agent for inflammatory intestinal diseases comprising as the active ingredient a chromanol glucoside represented by general formula (1), wherein R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, and R<sup>4</sup>, which may be the same or different, represent each a hydrogen atom or a lower alkyl group; R<sup>5</sup> represents a hydrogen atom, a lower alkyl group, or a lower acyl group; X represents a monosaccharide residue or an oligosaccharide residue wherein the hydrogen atom(s) of the hydroxyl group(s) in the saccharide residue may be substituted with a lower alkyl group or a lower acyl group; n is an integer of 0 to 6; and m is an integer of 1 to 6. Since it contains as the active ingredient the chromanol glucoside which is soluble in water and possesses excellent antioxidation activity and anti-free radical activity, it can significantly prevent any pathological change in inflammatory intestinal diseases and markedly improve the pathology. Further, it can be made into an aqueous preparation containing the active ingredient in a high concentration and the aqueous preparation can effectively act in a small amount on the affected part to prevent or treat inflammatory intestinal diseases and, since no side effect accompanies, can be very safely used

(57) 要約

#### 下記一般式(1)

$$\begin{array}{c}
\mathbb{R}^{5} \\
\mathbb{Q} \\
\mathbb{R}^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\mathbb{R}^{1} \\
\mathbb{C}(CH_{2})_{n}(X)_{m}
\end{array}$$
(1)

(ただし、式中、R¹、R²、R³およびR¹は同一または異なる水素原子または低級アルキル基を表し、R⁵は水素原子、低級アルキル基または低級アシル基を表し、Xは糖残基中の水酸基の水素原子が低級アルキル基または低級アシル基で置換されていてもよい単糖残基またはオリゴ糖残基を表し、nは0~6の整数であり、およびmは1~6の整数である)で表されるクロマノール配糖体を有効成分とする炎症性腸疾患予防および治療剤である。水溶性で優れた抗酸化作用、抗フリーラジカル作用を有するクロマノール配糖体を有効成分とするので、炎症性腸疾患における病変を顕著に抑制し、病態を飛躍的に改善することができる。また、有効成分を高濃度で含有する水性製剤とすることができる。また、有効成分を高濃度で含有する水性製剤とすることができるとともに、副作用を伴わないので極めて安全に使用することができる。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

#### 明細書

#### 炎症性腸疾患予防および治療剤

#### 5 技術分野

本発明は、新規な炎症性腸疾患予防および治療剤に関する。詳しくは、水溶性のクロマノール配糖体を有効成分とする炎症性腸疾患予防および治療剤に関するものである。

#### 10 背景技術

15

生体内には、フリーラジカルが病的に過剰に生じるのを予防したり生じたフリーラジカルを消去する働きを有する抗酸化酵素および抗酸化物質が存在するが、潰瘍性大腸炎やクローン病等の炎症性腸疾患の患者の腸粘膜では、スーパーオキシドジスムターゼ(SOD)、グルタチオン、 $\alpha$ -トコフェロール等の抗酸化酵素や抗酸化物質が消費され減少していることが知られており(G. D. Buffinton, W. F. Doe: Free. Radic. Biol. Med., 19 (1995) 911-918)、これらの疾患の予防および治療には抗酸化作用をもつ薬剤を投与し抗酸化防御系を強化する方法が有効と考えられている。

20 しかし、フリーラジカルは「諸刃の剣」といわれるように、病態形成 にのみ働くのではなく生体防御系としても非常に重要であり、単にすべ てのフリーラジカルを消去する訳にはいかず、これが抗フリーラジカル 療法の臨床応用を困難にしている最大の原因である。

抗酸化作用をもつ薬剤で、潰瘍性大腸炎やクローン病に対する内科的 25 治療薬としてすでに臨床応用されているものとして、古くからステロイ ド剤とサラゾスルファピリジン (SASP、サラゾピリン) があり、ま

10

15

20

25

た、基礎的検討がなされているものとして、Mn-SOD、CuZn-SOD等のSOD、 $Pロプリノール、ポラプレジンク等の亜鉛、<math>\alpha-$ トコフェロール、グルタチオン、グルタチオンペルオキシダーゼ、21-アミノステロイド、四逆散等の漢方薬、レバミピド等がある。

このうち、αートコフェロールは代表的なビタミンEであり、クロマン環の6位の水酸基から水素原子を供与してフリーラジカルを消去する機能を有し、抗酸化剤として知られている。

しかしながら、ビタミンEは、その分子内に長鎖の炭化水素基(フィ チル基)を有するために、水に溶けない粘稠性の油状物である。このた め、生体内のフリーラジカルを抑制、調節する目的でビタミンEを投与 する場合には、内服液や注射剤などの溶液の形態での使用はできないと いう致命的な欠点がある。このような欠点を克服するために、2位のフ ィチル基をカルボキシル基で置換することにより水溶性が付与された 6 ーヒドロキシー2,5,7,8ーテトラメチルクロマンー2ーカルボン 酸が開発され、トロロックス(Trolox)という名称で水溶性の抗 酸化剤として市販されているが、その水溶性は極めて低く(約15mg ✓100m1)、いまだ満足できるものではない。また、同様にして、 2位のフィチル基をアルコールで置換した2-ハイドロキシメチルー 2, 5, 7, 8-テトラメチルクロマン-6-オール(以下、「TMC - 2 - 置換メタノール」という)も開発された。このTMC-2-置換 メタノールは、約100mg/100mlの水溶性を有し、トロロック スの約6. 3倍の水溶性を示すが、このような比較的高い水溶性をもっ ・てしても、例えば、患者に1gを投与するためには、1リットルという 多量の水に溶解して用いなければならず、水溶性がなお不十分であると いう問題があった。

本発明は上記従来技術の有する問題点に鑑みなされたものであり、そ

の目的とするところは、副作用を伴うことなく少用量で効果的に作用 し、炎症性腸疾患を予防、または病態を改善、治癒しうる新規な炎症性 腸疾患予防および治療剤を提供することにある。

本発明の他の目的は、優れた抗酸化作用を有し炎症性腸疾患患部の腸 粘膜におけるフリーラジカル反応を効果的に抑制、調節しうる新規な炎 症性腸疾患予防および治療剤を提供することにある。

本発明のさらに他の目的は、有効成分を高濃度で含有する水性製剤とすることができる新規な炎症性腸疾患予防および治療剤を提供することにある。

10

15

5

#### 発明の開示

本発明者らは、先に、水溶性が不十分なTMC-2-置換アルコールの2位の水酸基に糖を結合させることによって高い水溶性を有するクロマノール配糖体を合成することに成功していたが(特開平7-118287号公報)、今回、驚くべきことに、該クロマノール配糖体を有効成分とする炎症性腸疾患予防および治療剤が、優れた抗酸化作用、抗フリーラジカル作用を有し、潰瘍性大腸炎やクローン病等の炎症性腸疾患の予防、治療に極めて有効であることを見出し本発明を完成した。

即ち、本発明は、下記一般式(1)

20

$$R^{5}O$$

$$\stackrel{R^{1}}{\underset{\mathbb{R}^{3}}{\longrightarrow}}O$$

$$(CH_{2})_{n}(X)_{m}$$

$$(1)$$

(ただし、式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ および $R^4$ は同一または異なる水素原子または低級アルキル基を表し、 $R^5$ は水素原子、低級アルキル基または低級アシル基を表し、Xは糖残基中の水酸基の水素原子が低級アルキル基または低級アシル基で置換されていてもよい単糖残基またはオリゴ糖残基を表し、 $R^3$ 0~6の整数であり、およびmは $R^3$ 1~6の整数である)で表されるクロマノール配糖体を有効成分とする炎症性腸疾患予防および治療剤である。

本発明はまた、前記クロマノール配糖体は $2-(\alpha-D-グルコピラノシル)$ メチルー2, 5, 7, 8-テトラメチルクロマン-<math>6-オールである前記炎症性腸疾患予防および治療剤である。

本発明はさらに、前記炎症性腸疾患は潰瘍性大腸炎またはクローン病である前記炎症性腸疾患予防および治療剤である。

また、本発明は、水性製剤である前記炎症性腸疾患予防および治療剤 である。

15

10

5

### 発明を実施するための最良の形態

本発明の炎症性腸疾患予防および治療剤は、下記一般式 (1)

(ただし、式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ および $R^4$ は同一または異なる水素原子または低級アルキル基を表し、 $R^5$ は水素原子、低級アルキル基または

低級アシル基を表し、Xは糖残基中の水酸基の水素原子が低級アルキル基または低級アシル基で置換されていてもよい単糖残基またはオリゴ糖残基を表し、nは $0\sim6$ の整数であり、およびmは $1\sim6$ の整数である)で表されるクロマノール配糖体を有効成分とすることを特徴とするものである。

5

10

15

20

25

前記一般式(1) において、R¹、R²、R³、R⁴およびR⁵の低級アル キル基としては、炭素原子数が1~8、好ましくは1~6の低級アルキ ル基がよく、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル 基、プチル基、イソブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ヘキシル 基、ヘプチル基、オクチル基等が挙げられる。これらの中では、メチル 基またはエチル基が好ましい。また、R5の低級アシル基としては、炭 素原子数が1~8、好ましくは1~6の低級アシル基がよく、例えば、 ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル 基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル基、ヘキサノイル基、ヘ プタノイル基、オクタノイル等が挙げられる。これらの中では、アセチ ル基、プロピオニル基またはブチリル基が好ましい。また、Xの単糖残 基としては、グルコース、ガラクトース、フコース、キシロース、マン ノース、ラムノース、アラビノース、リキソース、リポース、アロー ス、アルトロース、イドース、タロース、デオキシリボース、2-デオ キシリボース、キノボース、アベクオース等の糖残基が挙げられる。X のオリゴ糖残基としては、上記単糖が2~4個結合したもの、例えばマ ルトース、ラクトース、セロビオース、ラフィノース、キシロビオー ス、スクロースの糖残基等が挙げられる。これらの中ではグルコース、 ガラクトース、フコース、キシロース、ラムノース等の単糖残基が好ま しい。また、Xの糖残基中の水酸基の水素原子は低級アルキル基、好ま しくは炭素原子数が1~8の低級アルキル基、または低級アシル基、好

本発明に用いるクロマノール配糖体は、例えば特開平7-11828 7号公報に記載の方法により、下記一般式(2):

15

10

5

$$R^{5}O$$

$$\stackrel{R^{1}}{\underset{R^{3}}{\longrightarrow}}O$$

$$(CH_{2})_{n}OH$$

$$(2)$$

20

25

(ただし、式中、R¹, R², R³、R⁴、R⁵及びnは前記と同義である)で表される2-置換アルコール及びオリゴ糖類、可溶性澱粉、澱粉またはシクロデキストリンを相当する糖転位作用を触媒する酵素の存在下に反応させ、2-置換アルコールの2位の水酸基に対して特異的に糖の特定の水酸基を結合させることからなる酵素反応によって製造できる(酵素法)。

上記反応において原料として用いられる一般式(2)で表される2-置換アルコール(以下、単に「2-置換アルコール」という)は公知の 物質であり、例えば、特公平1-43755号公報や特公平1-491 35号公報等に開示された方法により得ることができる。また、例え ば、一般式(2)中、R¹、R²、R³及びR⁴がメチル基、R⁵が水素原 子であり、nが1である2-置換アルコールは、トロロックスを水素化 リチウムアルミニウムの存在下においてジエチルエーテル中で加熱還流 処理すること等により容易に得ることができる。

5

10

15

20

25

上記反応において使用される糖転位作用を触媒する酵素は、当該反応 に用いる糖の種類によって以下のように使い分けることが好ましい。

- (1) 2 -置換アルコールに  $\alpha$ 結合でグルコース残基を結合させる場合:
  - (a) マルトースからマルトテトラオース位のマルトオリゴ糖に対しては $\alpha$ -グルコシダーゼ( $\alpha$ -glucosidase, EC3. 2. 1. 20)を作用させることが望ましい。 $\alpha$ -グルコシダーゼとしては、ほぼ全ての起源由来のものを用いることができ、具体的には、東洋紡績株式会社製のサッカロマイセス属(Saccharomyces sp.)由来の $\alpha$ -グルコシダーゼ、オリエンタル酵母工業株式会社製のサッカロマイセス セロビイシエ(Saccharomyces cerevisiae)由来の $\alpha$ -グルコシダーゼ、天野製薬株式会社製のアスペルギルス ニガー(Aspergillus niger)由来の $\alpha$ -グルコシダーゼ、和光純薬工業株式会社製のサッカロマイセス属(Saccharomyses sp.)由来の $\alpha$ -グルコシダーゼ、シグマ(SIGMA)製のベーカー イースト(Bakers yeast)由来の $\alpha$ -グルコシダーゼ、バチルス属(Bacillus)由来の $\alpha$ -グルコシダーゼ、バチルス属(Bacillus)由来の $\alpha$ -グル

15

20

25

コシダーゼ等が挙げられる。

- (b) 可溶性澱粉または澱粉に対しては $4-\alpha-$ グルカノトランスフェラーゼ( $4-\alpha-$ D-glucanotransferase, EC2. 4. 1. 25)を作用させることが望ましい。
- 5 (2) 2-置換アルコールにα-結合でグルコース残基またはマルトオ リゴ糖残基を結合させる場合:
  - (a) マルトオリゴ糖、可溶性澱粉、澱粉またはシクロデキストリン  $(\alpha, \beta, \gamma)$  などに対してはシクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ(cyclodextrin glucanotransferase, EC2.4.1.19)を作用させることが望ましい。代表的な例としては、天野製薬株式会社製のバチルス マセランス(Bacillus macerans)由来のシクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ、株式会社林原生物化学研究所製のバチルス ステアロサーモフィラス(Bacillus stearothermophilus)由来のシクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ、その他にはバチルス メガテリウム(Baccillus megaterium)、バチルスサーキュランス ATCC 9995(Bacillus circulans ATCC 9995)由来のシクロデキストリングルカノトランスフェラーゼなどが挙げられる。
  - (3) 2-置換アルコールに $\beta-$ 結合でグルコース残基を結合させる場合:
  - (a) セロビオース、カードランまたはラミナランなどの $\beta$  ー結合よりなるオリゴ糖に対しては $\beta$  ーグルコシダーゼ( $\beta$  ー g l u c o s i d a s e, E C 3. 2. 1. 2 1)を作用させることが望ましい。

- (b) リン酸存在下のセロビオースに対してはセロビオース ホスホ リラーゼ (cellobiose phosphorylase, EC2.4.1.20) を作用させることが望ましい。
- (4) 2-置換アルコールに  $\alpha-$ 結合でガラクトース残基を結合させる場合:
  - (a) メリビオースまたはラフィノースなどに対しては $\alpha$  ガラクトシダーゼ( $\alpha$  galactosidase, EC3. 2. 1. 2 2) を作用させることが望ましい。
- (5) 2-置換アルコールに $\beta-$ 結合でガラクトース残基を結合させる 場合:
  - (a) ラクトースなどに対しては $\beta$ -ガラクトシダーゼ( $\beta$ -galactosidase, EC3. 2. 1. 23)を作用させることが望ましい。
  - (b) アラビノガラクタンなどに対してはエンドー1,  $4-\beta-$ ガラクタナーゼ (Endo-1,  $4-\beta-$ galactanase, EC3. 2. 1. 89) を作用させることが望ましい。
  - (6) 2 -置換アルコールに  $\beta$ 結合でフラクトース残基を結合させる場合:
- (a)ショ糖、ラフィノースまたはメリビオースなどに対してはレバ ンシュークラーゼ(levansucrase, EC2. 4. 1. 10)を作用させることが望ましい。
  - (b) ショ糖に対しては $\beta$ -フルクトフラノシダーゼ( $\beta$ -fructofuranosidase, EC3. 2. 1. 26)を作用させることが望ましい。
- (c) イヌリンなどに対してはイヌリンフルクトトランスフェラーゼ (inulin fructotransferase, EC2.

10

15

20

25

## 4. 1. 93) を作用させることが望ましい。

上記反応における反応条件は、使用するクロマノール配糖体や酵素の種類によって異なるが、例えば、一般式(1)中のmが1であるクロマノール配糖体を $\alpha$  – グルコシダーゼを用いて合成する場合には、2 ー置換アルコールを糖溶液に溶解させることが望ましい。そのためには有機溶媒の添加が望ましく、例えば、ジメチルスルホキシド、N,N - ジメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、アセトン、及びアセトニトリルなどが挙げられ、 $\alpha$  – グルコシダーゼの転移活性を高める点を考慮すると、ジメチルスルホキシドやN,N - ジメチルホルムアミドが好ましく使用される。有機溶媒の添加濃度は、 $1\sim50$  (v/v)%であり、反応効率を考えると $5\sim35$  (v/v)%であることが好ましい。

2-置換アルコールの濃度は、反応液中において飽和濃度若しくはそれに近い濃度にすることが望ましい。用いる糖の種類はマルトースからマルトテトラオース位の低分子のものが良く、好ましくはマルトースである。糖の濃度は1~70(w/v)%、好ましくは30~60(w/v)%である。pHは4.5~7.5、好ましくは5.0~6.5である。反応温度は10~70℃、好ましくは30~60℃である。反応時間は1~40時間、好ましくは2~24時間である。但し、これらの条件は使用する酵素量等により影響をうけることはいうまでもない。反応終了後、反応液をXAD(オルガノ株式会社)を担体として用いたカラムクロマトグラフィーで処理することにより、目的とするクロマノール配糖体が高純度で得られる。

また、例えば、一般式(1)中のmが1であるクロマノール配糖体をシクロデキストリングルカノトランスフェラーゼを用いて合成する場合の反応条件としては、2-置換アルコールを糖溶液に溶解させることが望ましい。そのためには有機溶媒の添加が望ましく、ジメチルスルホキ

シド、N, N-ジメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、アセトン及びアセトニトリルなどが挙げられる。添加する有機溶媒の濃度は1~50(v/v)%、好ましくは反応効率を考えると5~35(v/v)%である。2-置換アルコールの濃度は反応液中において、飽和濃度もしくはそれに近い高い濃度にすることが望ましい。

5

25

上記反応において用いられる糖の種類としては、マルトトリオース以 上の重合度を持つマルトオリゴ糖、可溶性澱粉、澱粉およびシクロデキ ストリン  $(\alpha, \beta, \gamma)$  などが好ましく挙げられる。糖の濃度は $1 \sim 7$ 0 (w/v) %、好ましくは $5 \sim 50 (w/v) %$ である。pHは4.10 5~8. 5、好ましくは5. 0~7. 5である。反応温度は10~70 ℃、好ましくは30~60℃である。反応時間は1~60時間、好まし くは2~50時間である。但し、これらの条件は使用する酵素量により 影響を受ける。このような反応により得られたクロマノール配糖体はm の数が1から8位の混合物となる。そこで、この混合物をグルコアミ 15 ラーゼ(EC3.2.1.3)を用いて処理することによって、一般式 (1) 中のmが1であるクロマノール配糖体だけを得ることができる。 この際の反応温度は $20 \sim 70$   $\mathbb{C}$ 、好ましくは $30 \sim 60$   $\mathbb{C}$  であり、反 応時間は0.1~40時間、好ましくは1~24時間である。但し、こ れらの条件は使用する酵素の量により影響を受ける。次に、上記グルコ 20 アミラーゼ処理後の液を、XAD(オルガノ株式会社)を担体として用 いたカラムクロマトグラフィー処理することにより、一般式(1)中の mが1であるクロマノール配糖体が高純度で得られる。

一般式(1)中のmが2であるクロマノール配糖体を得る場合には、上記と同様の条件下で、シクロデキストリングルカノトランスフェラーゼによって得られる一般式(1)におけるmが1から8位の混合物の形態を有するクロマノール配糖体に $\beta$ -アミラーゼ(EC3.2.1.

20

25

2)を作用させることにより、一般式(1)におけるmが1または2であるクロマノール配糖体のみが得られる。この時の反応温度は20~70 $^{\circ}$ 、好ましくは30~60 $^{\circ}$ であり、反応時間は0.1~40時間、好ましくは1~24時間である。但し、これらの条件は使用する酵素量により影響を受ける。 $\beta$ -アミラーゼ処理後の液は、XAD(オルガノ株式会社)を担体として用いたカラムクロマトグラフィー処理により、一般式(1)におけるmが2であるクロマノール配糖体が高純度で得られると同時に、一般式(1)におけるmが1であるクロマノール配糖体も得られる。

10 一般式(1)におけるmが3以上であるクロマノール配糖体を得る場合には、上記と同様の条件下で、シクロデキストリングルカノトランスフェラーゼによって得られる一般式(1)におけるmが1から8位の混合物の形態を有するクロマノール配糖体を、HPLCを用いた分取クロマトグラフィーなどで処理することにより、高純度のクロマノール配糖体が各m毎に得ることができる。

上記実施態様では2-置換アルコールにグルコース残基やマルトオリゴ糖残基を糖残基として結合させる場合の態様を記載したが、ガラクトース残基を糖残基として2-置換アルコールに結合させることによる態様も本発明では好ましく使用できる。このような態様においては、上記糖転位作用を触媒する酵素の項において説明したように、ラクトース(乳糖)等を糖として使用する際には $\beta-$ ガラクトシダーゼを酵素として使用し、アラビノガラクタン等を糖として使用する際にはエンドー1,  $4-\beta-$ ガラクタナーゼを酵素として使用する以外は上記実施態様と同様の操作を行うことによって、目的とするクロマノール配糖体が高純度で得られる。

一方、本発明に用いるクロマノール配糖体は、特願平9-77918

10

25

号公報に記載の方法により、前記2-置換アルコールの6位の水酸基を保護基で保護したもの(以下「糖受容体」という)とアノマー位に脱離基を導入し他の水酸基を保護基で保護した糖の誘導体(以下、「糖供与体」という)とを縮合反応させることによっても製造できる(有機合成法)。

上記反応において使用される糖受容体の6位の水酸基を保護する保護 基としては、アセチル基、ベンゾイル基、ビバロイル基、クロロアセチ ル基、レブリノイル基、ベンジル基、p-メトキシベンジル基、アリル 基、t-ブチルジメチルシリル基、t-ブチルジフェニルシリル基、ト リメチルシリル基およびトリチル基等が挙げられ、特にアセチル基およ びベンゾイル基が好ましい。

上記反応において使用される糖供与体のアノマー位に導入される脱離基としては、塩素、臭素やフッ素等のハロゲン原子、チオメチル基、チオエチル基やチオフェニル基等の硫黄化合物およびトリクロロアセトイミド基などが挙げられ、特に臭素、塩素、チオメチル基、チオエチル基、チオフェニル基およびトリクロロアセトイミド基が好ましい。また、アノマー位以外の水酸基を保護する保護基としては、アセチル基、ベンゾイル基、ピバロイル基、クロロアセチル基及びレブリノイル基等のアシル系保護基、およびベンジル基、pーメトキシベンジル基、アリル基、トリメチルシリル基及びトリチル基等のエーテル系保護基が挙げられ、中でもアシル系保護基、特にアセチル基が好ましい。

これらの糖供与体は、周知の方法により糖の全ての水酸基へ保護基を 導入し、次いでアノマー位を脱離基に置換することにより容易に調製す ることができる。

上記糖受容体と糖供与体の縮合反応について示せば、まず、糖受容体

25

と糖供与体を非極性溶媒に溶解する。糖受容体と糖供与体の仕込量は、糖受容体に対する糖供与体のモル比が  $1.0 \sim 1.5$ 、好ましくは  $1.1 \sim 1.3$ がよい。非極性溶媒としては、塩化メチレン、ベンゼン等が挙げられる。

次に、無水条件下で活性化剤の存在下で糖供与体及び糖受容体の縮合反応を行う。活性化剤としては、三フッ化ホウ酸・エーテル錯体、過塩素酸銀、トリフルオロメタンスルホン酸銀、臭化水銀、シアン化水銀、N-ヨードコハク酸イミドートリフルオロメタンスルホン酸、ジメチルメチルチオスルホニウムトリフラート、pートルエンスルホン酸等が挙げられ、特に、臭素を糖誘導体の脱離基として使用した場合には過塩素酸銀等の重金属塩を使用することが好ましい。反応温度は5~30℃、好ましくは10~25℃がよく、反応時間は12~48時間、好ましくは20~30時間がよい。

次いで得られた反応物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー等で精 15 製し、保護基を水酸化ナトリウムおよびメタノール性塩酸等で脱保護す ることにより、目的のクロマノール配糖体を得ることができる。

上記酵素法または有機合成法により得られたクロマノール配糖体は、一般的に、極めて高い水溶性(約100g/100m1)を有し、かつ油溶性にも富む(オクタノール/水系分配係数>3)両親媒性分子である。いいかえると、本発明によるクロマノール配糖体は、高い脂質親和性を備えた水溶性ビタミンEであるということができる。したがって、本発明によるクロマノール配糖体は、従来の水に不溶性あるいは貧溶性のビタミンE誘導体とは異なり、水に溶解して使用しても高い脂質親和性を保つので、細胞膜を透過しさらに細胞内にも入ることができ、生体内の抗酸化防御系を補強し、患部腸粘膜におけるフリーラジカル反応を効果的に抑制、調節して、炎症性腸疾患の病態を飛躍的に改善する。ま

10

15

20

25

た、上記反応により得られたクロマノール配糖体は、熱安定性およびp H安定性に関してもトコフェロール、トロロックスまたは2-置換アル コールに比べて著しく向上するものである。

本発明の炎症性腸疾患の予防および治療剤は、前記クロマノール配糖

体に製薬上許容される担体を配合して経口投与用または非経口投与用組 成物として患者に投与できる。本剤を経口投与用とする場合には、前記 クロマノール配糖体を適当な添加剤、例えば、乳糖、ショ糖、マンニッ ト、トウモロコシデンプン、合成もしくは天然ガム、結晶セルロース等 の賦形剤、デンプン、セルロース誘導体、アラビアゴム、ゼラチン、ポ リビニルピロリドン等の結合剤、カルボシキメチルセルーロースカルシ ウム、カルボシキメチルセルーロースナトリウム、デンプン、コーンス ターチ、アルギン酸ナトリウム等の崩壊剤、タルク、ステアリン酸マグ ネシウム、ステアリン酸ナトリウム等の滑沢剤、炭酸カルシウム、炭酸 ナトリウム、リン酸カルシウム、リン酸ナトリウム等の充填剤または希 釈剤等と適宜混合して、錠剤、散剤(粉末)、丸剤、および顆粒剤等の 問型製剤にすることができる。また、硬質または軟質のゼラチンカプセ ル等を用いてカプセル剤としてもよい。これらの固型製剤には、ヒドロ キシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシプロピルメチル セルロースアセテートスクシネート、セルロースアセテートフタレー ト、メタアクリレートコポリマー等の被覆用基剤を用いて腸溶性被覆を 施してもよい。さらに、前記クロマノール配糖体を、精製水等の一般的 に用いられる不活性希釈剤に溶解して、必要に応じて、この溶液に浸潤 剤、乳化剤、分散助剤、界面活性剤、甘味料、フレーバー、芳香物質等 を適宜添加することにより、シロップ剤、エリキシル剤等の液状製剤と することもできる。

また、本発明の炎症性腸疾患の予防および治療剤を非経口投与用とす

10

15

20

25

る場合には、前記クロマノール配糖体を精製水、リン酸緩衝液等の適当な緩衝液、生理的食塩水、リンガー溶液、ロック溶液等の生理的塩類溶液、エタノール、グリセリン及び慣用される界面活性剤等と適当に組み合わせた滅菌された水溶液、非水溶液、懸濁液、リポソームまたはエマルジョンとして、好ましくは注射用滅菌水溶液として、静脈内、皮下、筋肉内、腹腔内、腸内等に投与される。この際、液状製剤は、生理学的なpH、好ましくは6~8の範囲内のpHを有することが好ましい。

さらに、本発明の炎症性腸疾患の予防および治療剤は、ペレットによる埋め込み、または坐薬用基剤を用いた坐薬として投与されることも可能である。

上述したうち、好ましい投与形態や投与経路などは、担当の医師によって選択される。

本発明の炎症性腸疾患の予防および治療剤に含まれるクロマノール配糖体の濃度は、投与時の形態、病気の種類や重篤度や目的とする投与量などによって様々であるが、一般的には、原料の全重量に対して0.1~100重量%、好ましくは20~90重量%である。特に、本発明の製剤が経口投与される場合には、原料の全重量に対して10~100重量%、好ましくは20~90重量%であり、非経口投与される場合には、原料の全容量に対して0.1~90容量%、好ましくは1~80容量%であることが好ましい。この際、クロマノール配糖体の濃度が前記上限値を超えると、過剰な投与量に見合った病態改善効果が得られず好ましくなく、クロマノール配糖体の濃度が前記下限値未満であると、病態改善効果が十分に期待できずやはり好ましくない。

本発明の炎症性腸疾患の予防および治療剤の投与量は、患者の年齢、 体重及び症状、目的とする投与形態や方法、治療効果、および処置期間 等によって異なり、正確な量は医師により決定されるものであるが、通 常、0.01~10000mg/kg体重/日のクロマノール配糖体の投与量の範囲である。本発明の炎症性腸疾患の予防および治療剤が経口投与される場合には、クロマノール配糖体の投与量換算で、0.1~1000mg/kg体重/日の投与量の範囲で1日に1~3回分けて投与される。この際、1日当たりの経口投与量が多い場合には、1回に複数個の錠剤等の製剤を投与してもよい。また、本発明の炎症性腸疾患の予防および治療剤を非経口投与する場合には、クロマノール配糖体の投与量換算で、0.01~1000mg/kg体重/日の投与量になるように1日に1~3回分けて投与される。

次に本発明の炎症性腸疾患の予防および治療剤の薬理効果を、動物を 用いた薬理試験によりさらに詳細に説明する。

#### TNB惹起性大腸炎における病変抑制効果

5

10

1.5

20

トリニトロベンゼンスルホン酸(TNB)惹起性大腸炎はヒトの炎症性腸疾患、特にクローン病に類似しているといわれている。このモデルでは、組織中への好中球浸潤の指標であるmyeloperoxidase(MPO)活性がTNB投与初期より大腸粘膜中において著名に増加し、その後腸管の浮腫、びらん、壊死を含む全層性炎症が生じる。この粘膜病変においては、脂質過酸化の指標であるチオバルビツール酸(TBA)反応物質も増加し、逆にSOD活性、グルタチオンペルオキシダーゼ(GPx)活性、αートコフェロールといった抗酸化物質が低下している。同モデルを用いて、クロマノール配糖体によるTNB惹起性大腸炎の病変抑制効果を調べた。

クロマノール配糖体として、特開平7-118287号公報の実施例 1に記載の方法で製造した下記式(3)で示される2-(α-D-グル 25 コピラノシル)メチル-2,5,7,8-テトラメチルクロマン-6-オール(TMG)を、水溶液中に20mg/ml、2mg/mlおよび

20

0. 2mg/mlの濃度で完全に溶解して注腸用製剤とした。

7週令の190~210gのウイスター系雄性ラットを1群6匹として使用し、48時間絶食後、50%エタノールに溶解した120mg/mlのTNBを1ml/kg注腸投与した。その後、上記で調整したTMG製剤を毎日1ml腹腔内投与し、1週間後の体重増加量、ならびに肛門側8cm領域の大腸のDamage Score、湿重量、TBA反応物質およびMPO活性を評価した。

これらの結果を、TNBの代わりに生理食塩水を同量投与したノーマル群、およびTNB大腸炎惹起後TMG製剤の代わりに生理食塩水を同量ずつ投与したコントロール群の結果とともに表1および2に示す。なお、上記評価項目のうち、Damage Score、TBA反応物質およびMPO活性は、以下の方法により測定した。

### (1) Damage Score評価法

大腸粘膜面の病変をMorrisの分類 (G. P. Morris, et al.:Gastroenterology, 96 (1989) 7

10

1.5

95-803)に従い、 $0\sim5$ 点に分類し、さらに大腸粘膜側癒着の程度を $0\sim3$ 点(0:癒着なし、1:非連続性の癒着あり、2:連続性の癒着あり、3:塊状の癒着あり)に分類し両者を合計して評価した。

#### (2) TBA反応物質測定法

Ohkawa法により測定した(H. Ohkawa, at al.: Anal. Biochem., 95 (1979) 351-358)。大腸8cm分の粘膜を(10mMリン酸緩衝液+30mM塩化カリウム溶液)1.5mlでホモジネートしそのうち0.2mlに蒸留水0.6mlおよび8.1%ナトリウムジサルフェート0.2mlを加え、pH3.5の20%酢酸緩衝液1.5ml、0.8%TBA1.5mlおよび1%BHT40μlを加え、95℃で1時間加熱した後10分間冷却する。さらに、蒸留水1.0mlおよびブタノールピリジン(ブタノール:ピリジン=15:1)5.0mlを加え撹拌した。これを室温で3000rpmで10分間遠心し、得られた上清を波長535nmにて分光光度計で吸光度を測定した。大腸粘膜ホモジネート0.2mlおよび蒸留水0.6mlの代わりに蒸留水0.8mlとしたものをブランク、蒸留水0.3mlおよびTEP0.5mlとしたものを標準として、両者から検量曲線を得て検体のTBA反応物質を測定した。

#### (3) MPO活件測定法

○ージアニシジンー過酸化水素反応により測定した(J. E. Krrawisz, et al.:Gastroenterology, 87 (1984) 1344-1350)。大腸8cm分の粘膜を(10mMリン酸緩衝液+30mM塩化カリウム溶液) 1.5mlでホモジネートし、そのうち1.0mlを4℃、15000rpmで15分間超遠心分離し、得られた沈殿物に300μlの0.5%HTAB(50mMリン酸緩衝液)を加え、再溶解する。これをさらに4℃、15000rpm

表 1

10	<b>表</b> 1				
		: · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	体重増加量 (g/1週間)	Damage Score	湿重量 (g/8 c m)
	)-	ーマル群	93.5	0	0.58
15	コン۱	トロール群	17. 5	7. 25	2. 6
		20mg/m1	5 7	4	0.86
·	TMG投与群	2 m g / m l	6 4	3. 75	1. 15
2 0		0. 2mg/m1	6 3	4.75	1. 06

表 2

		TBA反応物質 (ng/ mg protein)	MPO活性 (U/I/ mg potein
ノーマル群		0.13	0. 19
コントロール群		0.53	0.74
	20mg/m1	0.35	0.48
TMG投与群	2 m g/m l	0.38	0.64
	0. 2mg/m1	0.31	0.52

ま1および表2より明らかなように、1週間の体重増加は、TNB惹起大腸炎モデル(コントロール群)で顕著に抑制されるが、TMG製剤投与群ではかかる現象が改善された。また、TNB惹起大腸炎モデルでは、Damage Score、湿重量、TBA反応物質およびMPO活性のいずれも顕著に上昇するが、TMG製剤投与群では、これらを有意に抑制した。

#### 急性毒性試験

本発明の炎症性腸疾患の予防および治療剤について急性毒性試験を行い、その安全性を確認した。4~5週令のICR系マウスを1群3匹として用い、クロマノール配糖体として上記と同じTMGを5%アラビアゴム液に懸濁した後、TMG換算で500mg/kgを経口投与して1週間観察した。この際、コントロール群として5%アラビアゴム液を

5

10

0. 3 m l 経口投与した。その結果、いずれの投与群においてもマウス の死亡例は認められなかった。

#### 産業上の利用可能性

5 本発明の炎症性腸疾患の予防および治療剤は、水溶性で優れた抗酸化作用、抗フリーラジカル作用を有するクロマノール配糖体を有効成分とするので、炎症性腸疾患における病変を顕著に抑制し、病態を飛躍的に改善することができる。

また、本発明は、高い水溶性を有するクロマノール配糖体を有効成分 とするので、固形製剤として用いるほか、有効成分を高濃度で含有する 水性製剤とすることができ、少用量で患部に効果的に作用し、炎症性腸 疾患を予防、治療することができるとともに、副作用を伴わないので極 めて安全に使用することができる。

15

#### 請求の範囲

#### 1. 下記一般式(1)

5

$$R^{5}O$$

$$\stackrel{R^{1}}{\underset{R^{3}}{\longrightarrow}}O$$

$$R^{4}(CH_{2})_{n}(X)_{m}$$

$$(1)$$

10

(ただし、式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ および $R^4$ は同一または異なる水素原子または低級アルキル基を表し、 $R^5$ は水素原子、低級アルキル基または低級アシル基を表し、Xは糖残基中の水酸基の水素原子が低級アルキル基または低級アシル基で置換されていてもよい単糖残基またはオリゴ糖残基を表し、 $R^3$ の整数であり、およびmは $R^3$ の整数である)で表されるクロマノール配糖体を有効成分とする炎症性腸疾患予防および治療剤。

15

2. 前記クロマノール配糖体は2-(α-D-グルコピラノシル)メチル-2,5,7,8-テトラメチルクロマン-6-オールである請求の範囲第1項記載の炎症性腸疾患予防および治療剤。

20

- 3. 前記炎症性腸疾患は潰瘍性大腸炎またはクローン病である請求の範囲第1項または第2項記載の炎症性腸疾患予防および治療剤。
- 4. 水性製剤である請求の範囲第1~3項記載の炎症性腸疾患予防および治療剤。

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Facsimile No.

International application No.
PCT/JP97/04544

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER			
Int. Cl <sup>6</sup> A61K31/70, A61K9/08 // C07H15/26			
According to International Patent Classification (IPC) or to bo	th national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED			
Minimum documentation searched (classification system followed	by classification symbols)		
Int. C1 <sup>6</sup> A61K31/70, A61K9/08/	// C07H15/26		
Documentation searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included in the	ne fields searched	
Electronic data base consulted during the international search (nam	is of data hase and where practicable search	terms used)	
REGISTRY (STN), CAPLUS (STN)	o de la companya de l	·	
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category* Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
Y JP, 7-118287, A (CCI Corp. May 9, 1995 (09. 05. 95) & EP, 611152, A	),	1 - 4	
Y JP, 5-294834, A (Teijin Lt November 9, 1993 (09. 11.		1 - 4	
Y JP, 8-253466, A (Bayer AG. October 1, 1996 (01. 10. 9 & EP, 731099, A		1 - 4	
Y JP, 7-316150, A (Ono Pharm December 5, 1995 (05. 12.		1 - 4	
Y JP, 7-112980, A (Ono Pharm May 2, 1995 (02. 05. 95) & EP, 640609, A	aceutical Co., Ltd.),	1 - 4	
	·		
X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.			
Special categories of cited documents:  "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand to be of particular relevance  "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention			
"E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be			
'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other			
special reason (as specified)  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination			
'P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family			
Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report			
February 13, 1998 (13. 02. 98)	February 24, 1998	(24. 02. 98)	
Name and mailing address of the ISA/  Authorized officer			
Japanese Patent Office			

Telephone No.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/04544

C (Continu	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	JP, 8-510253, A (Sepracor, Inc.), October 29, 1996 (29. 10. 96) & WO, 94-26259, A & EP, 711159, A & US, 5629337, A	1 - 4
Y	JP, 6-157310, A (Eli Lilly and Co.), June 3, 1994 (03. 06. 94) & EP, 578477, A & US, 5294630, A	1 - 4
Y	JP, 6-65222, A (Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd.), March 8, 1994 (08. 03. 94) & WO, 93-24472, A & EP, 600092, A & US, 5639770, A	1 - 4
Y	JP, 5-246847, A (Eisai Co., Ltd.), September 24, 1993 (24. 09. 93)(Family: none)	1 - 4
		·
-		

国際出願番号 PCT/JP97/04544

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl° A61K31/70, A61K9/08 // C07H15/26

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1° A61K31/70, A61K9/08 // C07H15/26

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CAPLUS (STN)

C. 関連すると認められる文献			
引用文献の		関連する	
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号	
Y	JP, 7-118287, A (シーシーアイ株式会社) 9.5日. 1995 (09.05.95) & EP, 611152, A	1 – 4	
Y	JP, 5-294834, A (帝人株式会社) 9. 11月. 199 3 (09. 11. 93) (ファミリーなし)	1 – 4	
Y	JP, 8-253466, A (バイエル・アクチエンゲゼルシヤフト) 1.10月.1996 (01.10.96) & EP, 731099, A	1 – 4	
Y	JP, 7-316150, A (小野薬品工業株式会社) 5. 12月. 1995 (05. 12. 95) (ファミリーなし)	1 – 4	

#### X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」 先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも の
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「丁」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 13.02.98	国際調査報告の発送日 24.02.98
国際調査機関の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員) (14C 9551 富永 保
日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電泳 保 印

国際出願番号 PCT/JP97/04544

C (続き). 関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
Y	JP, 7-112980, A (小野薬品工業株式会社) 2. 5月. 1995 (02.05.95) & EP, 640609, A	1-4	
Y	JP, 8-510253, A (セブラコール・インコーポレーテッド) 29. 10月. 1996 (29. 10. 96) & WO, 94-26259, A & EP, 711159, A & US, 5629337, A	1-4	
Y	JP, 6-157310, A (イーライ・リリー・アンド・カンパニー) 3. 6月. 1994 (03. 06. 94) & EP, 578477, A & US, 5294630, A	1 – 4	
Y	JP, 6-65222, A (大塚製薬株式会社) 8.3月.199 4 (08.03.94) & WO, 93-24472, A & EP, 600092, A & US, 5639770, A	1-4	
Y	JP, 5-246847, A (エーザイ株式会社) 24.9月.1 993 (24.09.93) (ファミリーなし)	1-4	